WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

C08F 2/34, 10/02, 4/24, 4/02, C08J 5/18

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 99/29736

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

17. Juni 1999 (17.06.99)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP98/07638

26. November 1998

A1

FEINDT, Hans-Jacob [DE/DE]; Grünberger Strasse 4, D-67117 Limburgerhof (DE).

(22) Internationales Anmeldedatum:

(26.11.98)

(74) Gemeinsamer Vertreter: BASF AKTIENGESELLSCHAFT; D-67056 Ludwigshafen (DE).

(30) Prioritätsdaten:

197 54 380.4

9. Dezember 1997 (09.12.97)

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BASF AK-TIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; D-67056 Ludwigshafen

(DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): BAUER, Peter [DE/DE]; Erich-Kästner-Strasse 13, D-67071 Ludwigshafen (DE). LANGE, Armin [DE/DE]; Furtwänglerstrasse 7, D-69121 Heidelberg (DE). KARER, Rainer [DE/DE]; Marienburger Strasse 8, D-67659 Kaiserslautem (DE). ROSENDOR-FER, Philipp [DE/DE]; Karolinenstrasse 50, D-67434 Neustadt (DE). HECKER, Manfred [DE/DE]; Dreischlaegerstrasse 30, D-53577 Neustadt (DE). SCHWEIER, Günther [DE/DE]; Friedrich-Pietzsch-Strasse 14, D-67159 Friedelsheim (DE). MICKLITZ, Wolfgang [DE/DE]; Maconring 22, D-67434 Neustadt (DE). EVERTZ, Kaspar [DE/DE]; Stettiner Strasse 13, D-67105 Schifferstadt (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AL, AU, BG, BR, BY, CA, CN, CZ, GE, HU, ID, IL, JP, KR, KZ, LT, LV, MK, MX, NO, NZ, PL, RO, RU, SG, SI, SK, TR, UA, US, eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

(54) Title: GAS PHASE FLUIDIZED BED METHOD AND ETHYLENE HOMO- AND COPOLYMERS OBTAINED USING SAID **METHOD**

(54) Bezeichnung: GASPHASENWIRBELSCHICHTVERFAHREN UND DANACH ERHÄLTLICHE ETHYLENHOMO- UND -COPOLYMERE

(57) Abstract

The invention relates to a continuous gas phase fluidization method for producing ethylene homopolymerisates and copolymerisates with a density (d) of 0.87 to 0.97 g/cm³. According to said method, ethylene or mixtures of ethylene and C₃- to C₈-\alpha-monoolefins are (co)polymerised in the polymerisation zone of a gas phase fluidized bed reactor at pressures of 1 to 100 bar and at temperatures of 30 to 125 °C in the gas phase in an intermixed bed of fine particulate polymerisate in the presence of a supported chromium catalyst. The polymerisation heat produced is evacuated by cooling the reactor gas, said reactor gas being guided in a closed circuit, and the resulting (co)polymerisate

$$T_{H} = 171 + \frac{6d'}{0.84 - d'}$$
 (1)

$$T_N = 173 + \frac{7.3d'}{0.837 - d'}$$
 (II)

is transferred out of the gas phase fluidized bed reactor. In order to produce a (co)polymerisate of a pre-selected density (d), the (co)polymerisation is carried out at a temperature within a range limited by an upper envelope of equation (I) and a lower envelope of equation (II), the variables in said equations having the following meanings: TH = the highest reaction temperature in °C; TN = the lowest reaction temperature in °C; and d'= the numerical value of the density (d) of the (co)polymerisate to be produced.

(57) Zusammenfassung

Kontinuierliches Gasphasenwirbelschichtverfahren zur Herstellung von Ethylenhomopolymerisaten und -copolymerisaten einer Dichte (d) von 0,87 bis 0,97 g/cm³, bei welchem man Ethylen oder Gemische aus Ethylen und C₃- bis C₃-α-Monoolefinen in der Polymerisationszone eines Gasphasenwirbelschichtreaktors bei Drücken von 1 bis 100 bar und Temperaturen von 30 bis 125 °C in der Gasphase in einem durchmischten Schüttgutbett aus kleinteiligem Polymerisat in Anwesenheit eines geträgerten Chromkatalysators (co)polymerisiert, die hierbei entstehende Polymerisationswärme durch Kühlung des im Kreis geführten Reaktorgases abführt und das resultierende (Co)Polymerisat aus dem Gasphasenwirbelschichtreaktor ausschleust, wobei man zur Herstellung eines (Co)Polymerisats einer vorgewählten Dichte (d) die (Co)Polymerisation bei einer Temperatur durchführt, welche in einem Bereich liegt, der von einer oberen Umhüllenden der Gleichung (I) und einer unteren Umhüllenden der Gleichung (II), worin die Variablen die folgende Bedeutung haben: T_H höchste Reaktionstemperatur in °C; T_N niedrigste Reaktionstemperatur in °C; d' Zahlenwert der Dichte (d) des herzustellenden (Co)Polymerisats; begrenzt wird.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
AU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
ΑZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	ΙE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	` Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neuseeland	ZW	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumänien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

Gasphasenwirbelschichtverfahren und danach erhältliche Ethylenhomo- und -copolymere

5 Beschreibung

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist ein kontinuierliches Gasphasenwirbelschichtverfahren zur Herstellung von Ethylenhomopolymerisaten und -copolymerisaten einer Dichte d von 0,87 bis 10 0,97 g/cm³, bei welchem man Ethylen oder Gemische aus Ethylen und C₃- bis Cፄ-α-Monoolefinen in der Polymerisationszone eines Gasphasenwirbelschichtreaktors bei Drücken von 1 bis 100 bar und Temperaturen von 30 bis 125°C in der Gasphase in einem durchmischten Schüttgutbett aus kleinteiligem Polymerisat in Anwesenheit eines geträgerten Chromkatalysators (co)polymerisiert, die hierbei entstehende Polymerisationswärme durch Kühlung des im Kreis geführten Reaktorgases abführt und das resultierende (Co)Polymerisat aus dem Gasphasenwirbelschichtreaktor ausschleust.

20 Weiterhin sind Gegenstand der vorliegenden Erfindung Ethylenhomound -copolymerisate erhältlich nach diesem Verfahren, die Verwendung solcher Ethylencopolymerisate zur Herstellung von Folien sowie Folien, die unter Verwendung dieser Ethylencopolymerisate hergestellt wurden.

25

Die Eigenschaften von Ethylenhomo- und -copolymeren hinsichtlich ihrer Verarbeitbarkeit und mechanischen Stabilität hängen im wesentlichen von ihrer Dichte, ihrer mittleren Molmasse, ihrer Molmassenverteilung, der Art des Comonomeren und der Verteilung des

30 Comonomers über die Molmasse ab. Diese Eigenschaften hängen in komplexer Weise mit den Herstellbedingungen der Homo- und Copolymere zusammen und lassen sich sowohl durch physikalische Verfahrensparameter wie Druck und Temperatur als auch durch die Wahl bestimmter Katalysatoren beeinflußen.

35

Ein für die Verarbeitbarkeit von Ethylenhomo- und Copolymeren besonders wichtiger Parameter ist die Schmelzflußrate. Neben der Art und Verteilung des Comonomeren hängt die Schmelzflußrate vor allem von der mittleren Molmasse des Polymeren ab.

40

Verfahren zur Herstellung von Ethylencopolymeren in Gasphasenwirbelschichten unter Einsatz von geträgerten Chromkatalysatoren sind beispielsweise aus EP-A1-0175532 und EP-A1-0475603 bekannt. Um Verklebungen von Polymerisatteilchen zu vermeiden, werden

45 diese Polymerisationsverfahren, je nach Dichte und damit Erweichungstemperatur des Polymerisats, bei unterschiedlichen Temperaturen, immer jedoch weit unterhalb der Erweichungstemperatur durchgeführt.

In EP-B-0571826 ist ein kontinuierliches Gasphasenwirbelschicht-5 verfahren zur Herstellung von Ethylenhomo- und Copolymerisaten beschrieben, welches bei Temperaturen nur wenig unterhalb der Erweichungstemperatur der Polymerisatteilchen durchgeführt wird. Als Katalysator wird dabei ein titan- und magnesiumhaltiger Ziegelkatalysator eingesetzt.

10

Die nach den bekannten Gasphasenwirbelschichtverfahren hergestellten Polymerisate lassen hinsichtlich ihrer Verarbeitbarkeit noch zu wünschen übrig.

15 Der vorliegenden Erfindung lag daher die Aufgabe zugrunde, ein Verfahren zur Herstellung von Ethylenhomo- und -Copolymerisaten unter Verwendung eines geträgerten Chromkatalysators zu finden, welches zu Produkten mit verbesserten Verarbeitungseigenschaften führt.

20

Demgemäß wurde ein kontinuierliches Gasphasenwirbelschichtverfahren zur Herstellung von Ethylenhomopolymerisaten und -copolymerisaten einer Dichte d von 0,87 bis 0,97 g/cm3 gefunden, bei welchem man Ethylen oder Gemische aus Ethylen und C_3 - bis C_8 - α -Monoolefi-

- 25 nen in der Polymerisationszone eines Gasphasenwirbelschichtreaktors bei Drücken von 1 bis 100 bar und Temperaturen von 30 bis 125°C in der Gasphase in einem durchmischten Schüttgutbett aus kleinteiligem Polymerisat in Anwesenheit eines geträgerten Chromkatalysators (co)polymerisiert, die hierbei entstehende Polymer-
- 30 isationswärme durch Kühlung des im Kreis geführten Reaktorgases abführt und das resultierende (Co) Polymerisat aus dem Gasphasenwirbelschichtreaktor ausschleust, welches dadurch gekennzeichnet ist, daß man zur Herstellung eines (Co) Polymerisats einer vorgewählten Dichte d die (Co) Polymerisation bei einer Temperatur
- 35 durchführt, welche in einem Bereich liegt, der von einer oberen Umhüllenden der Gleichung I

$$T_{H} = 171 + \frac{6d'}{0.84 - d'}$$
 (I)

40

und einer unteren Umhüllenden der Gleichung II

45
$$T_N = 173 + \frac{7,3d'}{0,837 - d'}$$
 (II),

worin die Variablen die folgende Bedeutung haben:

- TH höchste Reaktionstemperatur in °C;
- T_N niedrigste Reaktionstemperatur in °C;
- 5 d' Zahlenwert der Dichte d des herzustellenden (Co) Polymerisats;

begrenzt wird.

Weiterhin wurden neue Ethylenhomo- und -copolymere mit verbesser10 ten Eigenschaften gefunden, die nach diesem Verfahren erhältlich sind, die Verwendung solcher Ethylencopolymerisate zur Herstellung von Folien sowie Folien, die unter Verwendung dieser Ethylencopolymerisate hergestellt werden, gefunden.

15 Ein wesentliches Merkmal des erfindungsgemäßen Verfahren ist die Kombination der hohen Polymerisationstemperatur mit einem speziellen Katalysator, nämlich einem geträgerten Chromkatalysator. Beide Faktoren haben bekannterweise einen Einfluß auf die Eigenschaften der herzustellenden Polymerisate. So begünstigen hohe Reaktortemperaturen die Kettenabbruchsreaktion gegenüber dem Kettenwachstum. Je höher die Reaktortemperatur ist, desto niedriger ist die mittlere Molmasse Mw und desto höher ist konsequenterweise die Schmelzfließrate. Allerdings sind bei der Reaktortemperatur nach oben hin durch die Erweichungstemperatur des gebildeten Polymeren Grenzen gesetzt.

Andererseits hat auch der Katalysator einen großen Einfluß auf die Eigenschaften der herzustellenden Polymerisate. So besteht bei Chromkatalysatoren eine starke Korrelation zwischen der Trä30 gerporosität und der mittleren Molmasse des produzierten Polymeren. Je größer das Porenvolumen des Trägers ist, desto niedriger ist die mittlere Molmasse Mw und desto höher ist konsequenterweise die Schmelzfließrate (M-P. McDaniel, J. Polym. Sci., Polym. Chem. E. 21, 1217 (1983))

35

Auch die Temperatur, bei der ein Chromkatalysator aktiviert wird, beeinflußt die Eigenschaften der Polymerisate. Unterhalb der Sintertemperatur des eingesetzten Trägermaterials gilt folgende Abhängigkeit: Je höher die Aktivierungstemperatur des Chromkatalysators ist, dest niedriger ist die mittlere Molmasse Mw und desto höher ist konsequenterweise die Schmelzfließrate des produzierten Polymeren.

Überraschenderweise wurde nun festgestellt, daß Polymerisate,
45 welche hinsichtlich ihrer Comonomerenzusammensetzung ihrer Dichte
und ihrer Schmelzindexes kaum Unterschiede zu herkömmlichen Polymerisaten aufweisen, jedoch bei höherer Temperatur polymerisiert

wurden, unterschiedliches Verarbeitungsverhalten zeigen und in dieser Hinsicht den herkömmlichen Polymerisaten z. T. deutlich überlegen sind.

- Für das erfindungsgemäße Verfahren ist es wesentlich, daß man zur Herstellung eines (Co) Polymerisats einer vorgewählten Dichte d die (Co) Polymerisation bei einer Temperatur T durchführt, welche in einem Bereich liegt, der von der oberen Umhüllenden der vorstehend aufgeführten Gleichung I und der unteren Umhüllenden der vorstehend aufgeführten Gleichung II begrenzt wird. Dies bedeutet, daß Temperaturen T, welche außerhalb dieses Bereichs liegen, bei dem erfindungsgemäßen Verfahren nicht angewandt werden dürfen, weil sich ansonsten der Verfahrenserfolg nicht einstellt. Mit anderen Worten, die Gleichungen I und II geben die höchste Reaktionstemperatur TH und die niedrigste Reaktionstemperatur TN an, bei denen ein (Co) Polymerisat einer bestimmten gewünschten Dichte d mit Hilfe des erfindungsgemäßen Verfahrens gerade noch hergestellt werden kann.
- 20 Das erfindungsgemäße Verfahren wird in einem Gasphasenwirbelschichtreaktor durchgeführt, wie er beispielsweise in der
 EP-A-0 004 645, der EP-A-0 089 691, der EP-A-0 120 503 oder der
 EP-A-0 241 947 im Detail beschrieben wird. Im allgemeinen handelt
 es sich bei dem Gasphasenwirbelschichtreaktor um ein mehr oder
 25 weniger langes Rohr, welches von im Kreis geführtem Reaktorgas
- durchströmt wird. Im allgemeinen wird das im Kreis geführte Reaktorgas dem unteren Ende des Gasphasenwirbelschichtreaktors zugeführt und dessen oberen Ende wieder entnommen. Üblicherweise handelt es sich bei dem im Kreis geführten Reaktorgas um eine Mi-
- 30 schung aus Ethylen, gewünschtenfalls einem Molekulargewichtsregler wie Wasserstoff und Inertgasen wie Stickstoff und/oder gesättigten Kohlenwasserstoffen wie Ethan, Butan oder Hexan. Außerdem kann das Reaktorgas C_3 bis C_8 - α -Monoolefine wie Propylen, But-1-en, Pent-1-en, Hex-1-en, Hept-1-en und Oct-1-en enthalten.
- 35 Bevorzugt ist ein Verfahren, in welchem Ethylen mit 1-Hexen copolymerisiert wird. Die Geschwindigkeit des Reaktorgases, gemessen als Leerrohrgeschwindigkeit, muß ausreichend hoch sein, um zum einen das im Rohr befindliche, als Polymerisationszone dienende, durchmischte Schüttgutbett aus kleinteiligem Polymerisat
- 40 aufzuwirbeln und zum anderen die Polymerisationswärme wirksam abzuführen.

Zur Einstellung gleichbleibender Reaktionsbedingungen können die Bestandteile des Reaktorgases dem Gasphasenwirbelschichtreaktor 45 direkt oder über das im Kreis geführte Reaktorgas zugeführt werden. Im allgemeinen erweist es sich als vorteilhaft, die vorstehend genannten C_3 - bis C_8 - α -Monoolefine direkt in den Gasphasen-

wirbelschichtreaktor einzuleiten. Des weiteren ist es für das erfindungsgemäße Verfahren von Vorteil, den geträgerten Chromkatalysator direkt in das durchmischte Schüttgutbett aus kleinteiligem Polymerisat einzubringen. Hierbei erweist es sich als besonders vorteilhaft, den Katalysator gemäß dem in der DE-A-35 44 915 beschriebenen Verfahren portionsweise mit Stickstoff oder Argon direkt in das Schüttgutbett zu dosieren.

Um das Mitreißen von kleinteiligem Polymerisat aus der Polyme10 risationszone in das Kreisgassystem zu vermeiden, weist der für
das erfindungsgemäße Verfahren verwendete Gasphasenwirbelschichtreaktor an seinem oberen Ende eine Beruhigungszone mit erweitertem Durchmesser auf, welche die Kreisgasgeschwindigkeit reduziert. Im allgemeinen empfiehlt es sich, die Kreisgasgeschwindig15 keit in dieser Beruhigungszone auf ein Drittel bis ein Sechstel
der Kreisgasgeschwindigkeit in der Polymerisationszone zu verringern.

Das im Kreis geführte Reaktorgas wird nach seinem Austritt aus 20 dem Gasphasenwirbelschichtreaktor einem Kreisgasverdichter und einem Kreisgaskühler zugeführt. Hiernach wird das gekühlte und verdichtete Kreisgas über einen üblichen und bekannten Gasverteilerboden wieder in das durchmischte Schüttgutbett des Gasphasenwirbelschichtreaktors eingeleitet. Hierdurch resultiert eine weitestgehend homogene Gasphasenverteilung, welche eine gute Durchmischung des Schüttgutbetts gewährleistet.

Auch bei dem erfindungsgemäßen Verfahren bestimmen die Verhältnisse der Ausgangsprodukte, insbesondere aber das Verhältnis von 30 Ethylen zu C_3 - bis C_8 - α -Monolefinen die Dichte d der resultierenden Copolymerisate.

Des weiteren bestimmt die Menge des zudosierten Katalysators den Produktausstoß des Gasphasenwirbelschichtreaktors. Dessen Kapazi35 tät wird bekanntermaßen durch die Kühlkapazität des im Kreis geführten Reaktorgases begrenzt. Diese Kühlkapazität richtet sich zum einen nach dem Druck, unter dem das Reaktorgas steht bzw. bei dem die (Co) Polymerisation durchgeführt wird. Hier empfiehlt es sich im allgemeinen bei Drücken von 1 bis 100, vorzugsweise 10
40 bis 80 und insbesondere 15 bis 50 bar zu arbeiten. Außerdem richtet sich die Kühlkapazität nach der Temperatur, bei welcher die (Co) Polymerisation in dem durchmischten Schüttgutbett aus kleinteiligem Polymerisat durchgeführt wird. Für das erfindungsgemäße Verfahren ist es vorteilhaft, bei Temperaturen von 30 bis 125°C zu arbeiten, wobei als Ober- bzw. Untergrenze die angegebenen Tempe-

ratur/Dichte-Korrelationen zu beachten sind.

Als besonders bevorzugt hat sich ein Verfahren erwiesen, wobei 5 die Temperatur in Abhängigkeit von der Dichte so gewählt wird, daß die untere Umhüllende der Temperatur/Dichte-Funktion durch die Gleichung II'

10
$$T_{N} = 175 + \frac{7,3d'}{0,837 - d'}$$
 (II')

gegeben ist.

15 Neben der Temperatur hat auch der Anteil von Inertgasen wie Stickstoff oder Kohlenwasserstoffen Einfluß auf die Gefahr des Auftretens von Verklebungen und Ablagerungen. Hohe Inertgasanteile verringern die Ablagerungsgefahr, zugleich jedoch auch die Raum-Zeit-Ausbeute, so daß das Verfahren unwirtschaftlich werden 20 kann. Nach den erfindungsgemäßen Verfahren beträgt der Inertgasanteil vorzugsweise 25 bis 55 Vol.-%, besonders bevorzugt 35 bis 50 Vol.-%, bezogen auf das Gesamtvolumen des Reaktionsgases.

Das bei dem erfindungsgemäßen Verfahren gebildete (Co) Polymerisat 25 kann in üblicher und bekannter Weise aus dem Gasphasenwirbelschichtreaktor ausgeschleust werden. Aufgrund der besonderen Vorteile des erfindungsgemäßen Verfahrens und der hiermit hergestellten Produkte kann dieses Ausschleusen durch einfaches Öffnen eines Kugelhahns in einer Austragsleitung zu einem Entspannungs-30 behälter erfolgen. Hierbei wird der Druck im Entspannungsbehälter möglichst niedrig gehalten, um auch größere Förderstrecken verwenden zu können und um die (Co) Polymerisate bereits beim Ausschleusen von adsorbierten Flüssigkeiten wie Restmonomeren zu befreien. Im Entspannungsbehälter können dann die (Co) Polymerisate 35 beispielsweise durch Spülen mit Ethylen weiter gereinigt werden. Die hierbei desorbierten Restmonomere und das zur Spülung zugeführte Ethylen können einer üblichen und bekannten Kondensationsstufe zugeführt werden, worin sie - vorteilhafterweise bei Normaldruck und tieferen Temperaturen - wieder voneinander getrennt 40 werden. Im allgemeinen werden die flüssigen Restmonomere dem Schüttgutbett wieder direkt zugeführt. Das zur Spülung verwendete Ethylen und andere gegebenenfalls noch vorhandene Gase können dagegen in einem üblichen und bekannten Rückgasverdichter verdichtet und dem im Kreis geführten Reaktorgas wieder hinzugegeben 45 werden.

Die in dem Entspannungsbehälter befindlichen (Co) Polymerisate können in einen Desodorier- oder Desaktivierbehälter weitergefördert werden, worin sie einer üblichen und bekannten Stickstoff und/oder Wasserdampfbehandlung unterzogen werden können.

Neben der Reaktionsführung stellt der Katalysator einen weiteren wesentlichen Einflußfaktor auf die Polymerisateigenschaften dar. Im allgemeinen können alle geträgerten Chromkatalysatoren in dem erfindungsgemäßen Verfahren eingesetzt werden. Viele solcher 10 Chromkatalysatoren, auch Phillipskatalysatoren genannt, sind seit

Als Trägermaterialien eigenen sich besonders anorganische Verbindungen, insbesondere poröse Oxide wie SiO₂, Al₂O₃, MgO, 15 ZrO₂, B₂O₃, CaO, ZnO oder Mischungen dieser Oxide. Die Trägermaterialien weisen vorzugsweise einen Teilchendurchmesser zwischen 1 und 300 µm, insbesondere von 30 bis 70 µm auf. Besonders bevorzugte Träger sind beispielsweise Kieselgele und Alumosilikatgele, bevorzugt solche der Formel SiO₂ · a Al₂O₃, worin a für

langem bekannt.

20 eine Zahl im Bereich von 0 bis 2 steht, vorzugsweise 0 bis 0,5; dies sind also Alumosilikate oder Siliciumdioxid. Derartige Produkte sind im Handel erhältlich, z.B. Silica Gel 332 der Fa. Grace.

- 25 Bevorzugte Katalysatoren basieren auf einem Trägermaterial mit einem Porenvolumen von 1,0 bis 3,0, vorzugsweise von 1,6 2,2, besonders bevorzugt von 1,7 1,9 ml/g und einer BET-Oberfläche von 200 bis 500, besonders bevorzugt von 300 bis 400 m²/g.
- 30 Die Dotierung des Katalysatorträgers mit der chromhaltigen Aktivkomponente erfolgt vorzugsweise aus einer Lösung oder bei flüchtigen Verbindungen aus der Gasphase. Geeignete Chromverbindungen
 sind Chrom(VI)oxid, Chromsalze, wie z.B. Chrom(III)nitrat,
 Chrom(III)acetat, Komplexverbindungen, wie Chrom(III)acetyl-
- 35 acetonat oder Chromhexacarbonyl, oder auch metallorganische Verbindungen des Chroms, wie Bis(cyclopentadienyl)chrom(II), organische Chrom(VI)säureester oder Bis(aren)chrom(0). Vorzugsweise wird Cr(III)nitrat verwendet.
- 40 Zur Beladung des Trägers verfährt man im allgemeinen so, daß man das Trägermaterial in einem Lösungsmittel mit einer Chromverbindung in Kontakt bringt, das Lösungsmittel entfernt und den Katalysator bei einer Temperatur von 400 bis 1100°C calciniert. Das Trägermaterial kann dazu in einem Lösungsmittel oder auch in 45 einer Lösung der Chromverbindung suspendiert werden.

Außer mit der chromhaltigen Aktivkomponente kann das Trägersystem noch mit weiteren Dotierstoffen beladen werden. Als solche Dotierstoffe kommen z.B. Verbindungen des Bors, des Fluors, des Aluminiums, des Siliciums, des Phosphors und des Titans in

- 5 Betracht. Diese Dotierstoffe werden vorzugsweise gemeinsam mit den Chromverbindungen auf den Träger aufgebracht, können jedoch auch in einem getrennten Schritt vor oder nach der Chrombeladung auf den Träger aufgebracht werden.
- 10 Als Lösungsmittel für die Trägerdotierung eignen sich beispielsweise Wasser, Alkohole, Ketone, Ether, Ester und Kohlenwasserstoffe, besonders geeignet ist Methanol.

Die Konzentration der Dotierlösung beträgt im allgemeinen 15 0,1 - 200 g Chromverbindung/l Lösungsmittel, bevorzugt 1 - 50 g/l.

Das Gewichtsverhältnis der Chromverbindungen zum Träger während der Beladung beträgt im allgemeinen von 0,001 : 1 bis 200 : 1, 20 vorzugsweise von 0,005 : 1 bis 100 : 1.

Eine Ausführungsform des Verfahrens sieht vor, daß der Chromkatalysator in einer Weise hergestellt wird, daß man der inaktiven Katalysatorvorstufe geringe Mengen MgO und/oder ZnO zusetzt 25 und anschließend dieses Gemisch in üblicher Weise aktiviert. Durch diese Maßnahme lassen sich die elektrostatischen Eigenschaften des Katalysators verbessern.

Zur Aktivierung wird die trockene Katalysatorvorstufe beispiels30 weise in einem Wirbelschichtreaktor in einer oxidierenden, sauerstoffhaltigen Atmosphäre bei Temperaturen zwischen 400 und 1100°C
calciniert. Die Abkühlung erfolgt vorzugsweise unter einer Inertgasatmosphäre, um die Adsorption von Sauerstoff auszuschließen.
Diese Calcinierung läßt sich auch in Gegenwart von Fluorverbin35 dungen wie z.B. Ammoniumhexafluorosilikat ausführen, wodurch die
Katalysatoroberfläche mit Fluoratomen modifiziert wird.

Die Calcinierung der Vorstufe erfolgt vorzugsweise in einer Gasphasenwirbelschicht. Nach einer bevorzugten Ausführungsform wird 20 zunächst mit reinem Inertgas (bevorzugt Stickstoff) auf 200 - 400°C (bevorzugt 250 - 350°C) unter Wirbeln aufgeheizt, anschließend wird auf Luft umgestellt und bis zur gewünschten Endtemperatur aufgeheizt. Bei der Endtemperatur wird 2 - 20, vorzugsweise 5 - 15 Stunden gehalten, anschließend wieder auf Inertgas umgestellt und abgekühlt.

Nach einer bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens setzt man einen geträgerten Chromkatalysator ein; der bei einer Temperatur von 600 - 800°C, besonders bevorzugt zwischen 650 und 750°C aktiviert wurde.

5

Die nach dem erfindungsgemäßen Verfahren erhältlichen Ethylenhomo- und -copolymerisate weisen z.T. bemerkenswerte Eigenschaften auf. Diese Eigenschaften sind besonders auffällig bei
Ethylencopolymerisaten mit einer Dichte von 0,930 bis 0,945, wes10 halb diese Ethylencopolymerisate bevorzugt sind. Besonders bevorzugt sind Ethylencopolymerisate mit einer Dichte zwischen 0,935
und 0,940. Der besonders bevorzugte Polymerisationstemperaturbereich für Ethylencopolymere dieses Dichtebereiches liegt zwischen
110 und 113°C.

15

Die Feinabstimmung von Polymerisationstemperatur und Katalysator, und hierbei wiederum besonders von Porenvolumen des Trägers und Aktivierungstemperatur, erlaubt auch bei gegebenen Comonomerenanteil und damit gegebener Dichte die Herstellung von Produkten 20 mit unterschiedlichen Schmelzflußindices (MFI) und Schmelzflußraten (MFR). Für die Herstellung von Folien haben sich besonders solche Copolymerisate als vorteilhaft erwiesen, die eine Schmelzflußrate von 8 bis 16, vorzugsweise von 10 bis 14 (gemessen nach ISO 1133; 21,6/190°C) aufweisen.

25

Die erfindungsgemäß hergestellten Ethylencopolymerisate, insbesondere diejenigen mit den hier genannten bevorzugten Merkmalen, eignen sich hervorragend zur Verwendung bei der Herstellung von Folien. Die Herstellung der Folien kann dabei in bekannter 30 Weise erfolgen, insbesondere durch Blasformverfahren. Besonders geeignet sind die erfindungsgemäßen Polymerisate für Blasfilmtechniken. Die Copolymere lassen sich dabei mit großer Abzugsgeschwindigkeit verarbeiten, ohne Abrißproblem zu zeigen. Durch die ausgezeichnete Verarbeitbarkeit lassen sich unter sonst gleichen Rahmenbedingungen Folien mit geringerer Dicke herstellen, als dies mit herkömmlichen Copolymerisaten gleicher Dichte und gleichen MFI's möglich ist.

Die folgenden Beispiele erläutern die Erfindung:

40

Beispiele:

Beispiel 1

45 Herstellung eines geträgerten Chromkatalysators: Als Träger wurde ein granulärer SiO_2 -Träger mit einer BET-Oberfläche von 320 m²/g und einem Porenvolumen von 1,75 ml/g verwendet.

Ein derartiger Träger ist beispielsweise von Fa. Grace unter der Bezeichnung Sylopol 332 kommerziell erhältlich.

100 kg des Trägers wurden mit 141 l einer Lösung von Cr(NO3)39H2O 5 in Methanol (11,3 g/l) versetzt, und nach 1 Stunde wurde das Lösungssmittel unter vermindertem Druck abdestilliert. Die so erhaltene Vorstufe enthielt 0,2 Gew.-% Chrom

Die Vorstufe wurde in einer Gasphasenwirbelschicht calciniert. 10 Hierbei wurde zunächst mit reinem Stickstoff auf 300°C unter Wirbeln aufgeheizt, anschließend wurde auf Luft umgestellt und bis zur gewünschten Endtemperatur von 700°C aufgeheizt. Bei der Endtemperatur wurde 10 Stunden gehalten, anschließend wieder auf Stickstoff umgestellt und abgekühlt.

15

Beispiel 2

Gasphasenpolymerisation

20 Die Polymerisation wurde in einem Wirbelschichtreaktor von 0,5 m Durchmesser durchgeführt. Die Reaktionstemperatur betrug 110,4 -112,5°C, der Druck im Reaktor 21 bar. Das Reaktorgas hatte folgende Zusammensetzung: 56 Vol.-%, Ethylen 0,23 Vol.-% 1-Hexen, 2 Vol.-% Hexan und 41,77 Vol.-% Stickstoff. Als Katalysator 25 diente der Katalysator gemäß Beispiel 1.

Beispiel 3

Herstellung der Folien

30

Zum Vergleich mit herkömmlich hergestellten Copolymeren wurden parallel zu einem erfindungsgemäßen Copolymer zwei verbreitete Marktprodukte unter gleichen Bedingungen verarbeitet. Die folgende Tabelle gibt einen Überblick über die Eigenschaften der 35 eingesetzten Polymerisate:

Tabelle 1: Eigenschaften der Copolymere

40	Produkt	Dichte [kg/m ³]	MFI	MFR
40	Polymerisat nach Beispiel 2	0,937	0,15	12,5
	Vergleichsprodukt 1	0,939	0,17	19
	Vergleichsprodukt 2	0,934	0,15	14,5

45 Die Folienherstellung erfolgte auf einer Folienblasmaschine der Fa. Windmöller und Hölscher unter folgenden Einstellungen: Düsendurchmesser 100 mm, Düsenspalt 1,2 mm, Massentemperatur 225°C,

11

Massedruck 390 bar, Aufblasverhältnis 1:4, Halslänge 900 mm, Foliendicke 20 µm. Der Polymerisatdurchsatz betrug 50 kg/Stunde.

Das erfindungsgemäße Polymerisat zeigte unter den gewählten Blas-5 filmbedingungen im Gegensatz zu den marktüblichen Vergleichsprodukten keinerlei Abrisse. Es ließ sich mit höheren Abzugsgeschwindigkeiten verarbeiten. Dabei konnten Folien geringerer Dicke erhalten werden. Die folgende Tabelle zeigt die Ergebnisse der Folienherstellung:

10

15

20

25

30

35

40

45

Tabelle 2: Vergleich von Ausziehfähigkeit und Verarbeitbarkeit

							1
Ergebniss	kein Abriß	kein Abriß	kein Abriß	Abriß	Abriß wegen Pumpen	Abriß	Abriß wegen Pumpen
Foliendicke [µm]	5	3	6	4	•	7	•
Abzugsgeschw. [m/min]	108	108	108	80	06	75	08
Ausstoß [kg/h]	50	30	50	50	50	50	50
Nr Produkt Aufblasverhältnis	1:5	1:5	1:3	1:5	1:3	1:5	1:3
Produkt	*	*	*	**	* *	***	* * *
Nr ·	1	2	3	4	5	9	7

* Polymerisat nach Beispiel 2

^{**} Vergleichsprodukt 1
*** Vergleichsprodukt 2

13

Patentansprüche

Kontinuierliches Gasphasenwirbelschichtverfahren zur Herstel-1. lung von Ethylenhomopolymerisaten und -copolymerisaten einer 5 Dichte d von 0,87 bis 0,97 g/cm3, bei welchem man Ethylen oder Gemische aus Ethylen und C_3 - bis C_8 - α -Monoolefinen in der Polymerisationszone eines Gasphasenwirbelschichtreaktors bei Drücken von 1 bis 100 bar und Temperaturen von 30 bis 125°C in der Gasphase in einem durchmischten Schüttgutbett aus 10 kleinteiligem Polymerisat in Anwesenheit eines geträgerten Chromkatalysators (co)polymerisiert, die hierbei entstehende Polymerisationswärme durch Kühlung des im Kreis geführten Reaktorgases abführt und das resultierende (Co) Polymerisat aus dem Gasphasenwirbelschichtreaktor ausschleust, dadurch 15 gekennzeichnet, daß man zur Herstellung eines (Co) Polymerisats einer vorgewählten Dichte d die (Co) Polymerisation bei einer Temperatur durchführt, welche in einem Bereich liegt,

20

$$T_{H} = 171 + \frac{6d'}{0.84 - d'}$$
 (I)

25 und einer unteren Umhüllenden der Gleichung II

$$T_N = 173 + \frac{7,3d'}{0,837 - d'}$$
 (II),

30

worin die Variablen die folgende Bedeutung haben:

der von einer oberen Umhüllenden der Gleichung I

- TH höchste Reaktionstemperatur in °C;
- T_N niedrigste Reaktionstemperatur in °C;
- 35 d' Zahlenwert der Dichte d des herzustellenden (Co) Polymerisats;

begrenzt wird.

40 2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die untere Umhüllende der Temperatur/Dichte-Funktion durch die Gleichung II'

14

$$T_N = 175 + \frac{7,3d'}{0,837 - d'}$$
 (II')

5 gegeben ist.

3. Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß man einen geträgerten Chromkatalysator einsetzt, der bei einer Temperatur zwischen 600 und 800°C aktiviert wurde.

10

- 4. Verfahren nach den Ansprüchen 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß man einen geträgerten Chromkatalysator mit einem mittleren Porenvolumen von 1,0 bis 3,0 ml/g einsetzt.
- 15 5. Verfahren nach den Ansprüchen 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß man Ethylen mit 1-Hexen copolymerisiert.
 - 6. Ethylenhomo- und copolymerisate, erhältlich nach einem Verfahren gemäß den Ansprüchen 1 bis 5.

20

- 7. Ethylencopolymerisate nach Anspruch 6 mit einer Dichte von 0,930 bis 0,945.
- 8. Ethylencopolymerisate nach den Ansprüchen 6 oder 7 mit einer Schmelzflußrate MFR von 8 bis 16, gemessen nach ISO 1133.
 - Verwendung von Ethylencopolymerisaten gemäß den Ansprüchen 6 bis 8 zur Herstellung von Folien.
- 30 10. Folien, hergestellt unter Verwendung von Ethylencopolymerisaten gemäß Anspruch 9.

35

40

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Int. :ional Application No PCT/EP 98/07638

	FICATION OF SUBJECT MATTER		00035/10
IPC 6	C08F2/34 C08F10/02 C08F4/24	1 C08F4/02	C08J5/18
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both national classific	ation and IPC	
	SEARCHED		
IPC 6	ocumentation searched (classification system followed by classification COSF COSJ	on symbols)	
Documenta	tion searched other than minimum documentation to the extent that s	web decuments are included in th	o fieldo espechad
	and some of the manufacture documentation to the extent that s	acti documents are included in th	e lieius sealched
Electronic d	ata base consulted during the international search (name of data ba	se and, where practical, search te	rms used)
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rel	evant passages	Relevant to claim No.
		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
X	EP 0 175 532 A (BP CHEM INT LTD)		1-5
	26 March 1986 cited in the application		
	see page 6, line 18 - page 7, lir	ne 2	
	see page 7, line 34 - page 10, li		
	example 2		
x	 EP 0 571 826 A (BASF AG) 1 Decemb	on 1003	1-10
^	cited in the application	Jei 1993	1-10
	see the whole document		
χ	EP 0 174 507 A (PHILLIPS PETROLEU	IM CO)	1 10
^	19 March 1986	וא נט)	1-10
	see page 13, line 5		
	Beispiel VI, Runs 23,24,26		
	see examples II,VII,,XI		
·	-	-/	
		•	
_			
X Furth	ner documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members	are listed in annex.
° Special ca	tegories of cited documents :	"T" later document published afte	
"A" docume consid	ont defining the general state of the art which is not ered to be of particular relevance	or priority date and not in co- cited to understand the princ	
	ocument but published on or after the international	invention "X" document of particular relevan	nce; the claimed invention
"L" docume	nt which may throw doubts on priority claim(s) or	cannot be considered novel	
citation	is cited to establish the publication date of another n or other special reason (as specified)	"Y" document of particular releval cannot be considered to invo	nce; the claimed invention blve an inventive step when the
other r		document is combined with o ments, such combination be	one or more other such docu- ing obvious to a person skilled
"P" docume later th	ont published prior to the international filing date but an the priority date claimed	in the art. "&" document member of the sarr	ne patent family
	actual completion of the international search	Date of mailing of the Interna	
_		_	
2	5 March 1999	01/04/1999	
Name and n	nailing address of the ISA	Authorized officer	
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk		
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016	Kaumann, E	

2

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inv. dional Application No PCT/EP 98/07638

PCI/EP 98/0/038					
	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.			
Х	US 5 648 439 A (BERGMEISTER JOSEPH J ET AL) 15 July 1997 see tables 3,5 Run 302, Run 505 see column 7, line 36 see column 1, line 15 - line 21	6-10			
(US 5 137 994 A (GOODE MARK G ET AL) 11 August 1992	6-8			
4	see column 4, line 27 - line 45; claims; example 3; table	1-5			
A	WO 95 33778 A (GRACE W R & CO) 14 December 1995 see the whole document	1-10			
P,X	EP 0 849 293 A (FINA RESEARCH) 24 June 1998 see page 2, line 20; example 5	6-10			

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

Inte onal Application No PCT/EP 98/07638

Patent document cited in search repo		Publication date	1	Patent family member(s)	Publication date
EP 0175532	Α	26-03-1986	FR	2570381 A	21-03-1986
			AT	50451 T	15-03-1990
			AU	581022 B	09-02-1989
			AU	4737785 A	27-03-1986
			CA	1265893 A	13-02-1990
			CS	9104016 A	17-06-1992
			FI	853559 A,B	, 18-03-1986
			IN	166651 A	30-06-1990
			JP	2048263 C	25-04-1996
			JP	7084500 B	13-09-1995
			JP	61106610 A	24-05-1986
			PT	81133 B	20-10-1987
			US	RE35346 E	01-10-1996
			US	RE35324 E	03-09-1996
			US	5165998 A	24-11-1992
			US	4910271 A	20-03-1990
EP 0571826	Α	01-12-1993	DE	4217171 A	25-11-1993
			DE	59305514 D	03-04-1997
			ES	2097941 T	16-04-1997
			JP	6032810 A	08-02-1994
EP 0174507	Α	19-03-1986	US	4668808 A	26-05-1987
•			US	4587227 A	06-05-1986
			CA	1235425 A	19-04-1988
			CA	1231798 A	19-01-1988
			JP	61057606 A	24-03-1986
			MX	206274 A	01-12-1993
			US	4665263 A	12-05-1987
US 5648439	A	15-07-1997	US	5624877 A	29-04-1997
US 5137994	A	11-08-1992	NONE	•	
WO 9533778	Α	14-12-1995	AU	2436695 A	04-01-1996
			EP	0788519 A	13-08-1997
			ZA	9504109 A	19-01-1996
EP 0849293	Α	24-06-1998	WO	9828349 A	02-07-1998

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

inte onales Aktenzeichen PCT/EP 98/07638

A. KLASSI IPK 6	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES C08F2/34 C08F10/02 C08F4/24	C08F4/02	C08J5/18
Nach der In	iternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Kla	ssifikation und der IPK	
	RCHIERTE GEBIETE		<u></u>
	rter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbo	ole)	
IPK 6	COSF COSJ		
Recherchie	rte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, so	oweit diese unter die recherchiert	en Gebiete fallen
Während de	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N	lame der Datenbank und evtl. ve	rwendete Suchbegnffe)
C. ALS WE	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angab	e der in Betracht kommenden Te	ile Betr. Anspruch Nr.
	5		
x	EP 0 175 532 A (BP CHEM INT LTD) 26. März 1986		1-5
	in der Anmeldung erwähnt	7 70110 2	
	siehe Seite 6, Zeile 18 - Seite 7 siehe Seite 7, Zeile 34 - Seite 1		
	31; Beispiel 2	20110	
x	EP 0 571 826 A (BASF AG) 1. Dezen	1-10	
	in der Anmeldung erwähnt siehe das ganze Dokument		
X	EP 0 174 507 A (PHILLIPS PETROLEL	JM CO)	1-10
	19. März 1986		
	siehe Seite 13, Zeile 5 Beispiel VI, Runs 23,24,26		
	siehe Beispiele II,VII,XI		
		-/	
	I tere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu nehmen	X Siehe Anhang Patentfa	milie
1	e Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen :		nach dem internationalen Anmeldedatum eröffentlicht worden ist und mit der
	ntlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist	Anmeldung nicht kollidlert, s	sondern nur zum Verständnis des der en Prinzlps oder der ihr zugrundellegenden
"E" âlteres Anme	Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Idedatum veröffentlicht worden ist	Theorie angegeben ist	terer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung
scheir	ntlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweitelhaft er- nen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer	kann allein aufgrund dieser	Veröffentlichung nicht als neu oder auf
ander	en im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden der die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie	"Y" Veröffentlichung von besond	lerer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung
ausge	sführt) entlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung,	werden, wenn die Veröffent	lichung mit einer oder mehreren anderen
eine E	Senutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht entlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach	diese Verbindung für einen	
dem b	peanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist Abschlusses der Internationalen Recherche	*&" Veröffentlichung, die Mitglied	derselben Patentfamille ist
Datum des	CASCUIDODES del TITELLEGIORIGIST L'ACUBICIS	Apsendedatum des internat	inidan uanananan
	6. März 1999	01/04/1999	
Name und I	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2	Bevollmächtigter Bedienste	ter
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni,	Kaumann, E	
1	Fax: (+31-70) 340-3016	i is wallialli, L	

2

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

inte onales Aktenzeichen
PCT/EP 98/07638

	10172.	98/0/638
	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	US 5 648 439 A (BERGMEISTER JOSEPH J ET AL) 15. Juli 1997 siehe Tabellen 3,5 Run 302, Run 505 siehe Spalte 7, Zeile 36 siehe Spalte 1, Zeile 15 - Zeile 21	6-10
X	US 5 137 994 A (GOODE MARK G ET AL) 11. August 1992	6-8
A	siehe Špalte 4, Zeile 27 - Zeile 45; Ansprüche; Beispiel 3; Tabelle	1-5
A	WO 95 33778 A (GRACE W R & CO) 14. Dezember 1995 siehe das ganze Dokument	1-10
P,X	EP 0 849 293 A (FINA RESEARCH) 24. Juni 1998 siehe Seite 2, Zeile 20; Beispiel 5	6-10

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Inter Inales Aktenzeichen
PCT/EP 98/07638

Im Recherchenberich angeführtes Patentdokun		Datum der Veröffentlichung		itglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
EP 0175532	A	26-03-1986	FR AU AU CA CS FI JP JP PT US US	2570381 A 50451 T 581022 B 4737785 A 1265893 A 9104016 A 853559 A,B, 166651 A 2048263 C 7084500 B 61106610 A 81133 B RE35346 E RE35324 E 5165998 A 4910271 A	21-03-1986 15-03-1990 09-02-1989 27-03-1986 13-02-1990 17-06-1992 18-03-1986 30-06-1990 25-04-1996 13-09-1995 24-05-1986 20-10-1987 01-10-1996 03-09-1996 24-11-1992 20-03-1990
EP 0571826	A	01-12-1993	DE DE ES JP	4217171 A 59305514 D 2097941 T 6032810 A	25-11-1993 03-04-1997 16-04-1997 08-02-1994
EP 0174507	A	19-03-1986	US US CA CA JP MX US	4668808 A 4587227 A 1235425 A 1231798 A 61057606 A 206274 A 4665263 A	26-05-1987 06-05-1986 19-04-1988 19-01-1988 24-03-1986 01-12-1993 12-05-1987
US 5648439	Α	15-07-1997	US	5624877 A	29-04-1997
US 5137994	Α	11-08-1992	KEIN	IE	
wo 9533778	Α	14-12-1995	AU EP ZA	2436695 A 0788519 A 9504109 A	04-01-1996 13-08-1997 19-01-1996
EP 0849293	A	24-06-1998	WO	9828349 A	02-07-1998